PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06-336503

(43)Date of publication of application: 06.12.1994

(51)Int.Cl. C08F 4/654 C08F 10/00

(21)Application number: 05-206345 (71)Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

(22)Date of filing: 20.08.1993 (72)Inventor: TOIDA TETSUYA

SHINOZAKI TETSUNORI KIOKA MAMORU

(30)Priority

Priority number: 04231732 Priority date: 31.08.1992 Priority country: JP

05 75513 01.04.1993 JP

(54) SOLID TITANIUM CATALYST COMPONENT FOR OLEFIN POLYMERIZATION, ITS PRODUCTION, OLEFIN POLYMERIZATION CATALYST, AND METHOD FOR POLYMERIZING OI FFIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject catalyst with which a polymer having a narrow particle size distribution, a low fine-particle content, a high bulk density, and high stereoregularity can be produced, by contacting an Mg compound solution obtained by a specific method with a polyether and contacting the resulting solution with a liquid Ti compound.

polyetner and contacting the resulting solution with a liquid 11 compound.

CONSTITUTION: A halogenated Mg compound is contacted in a hydrocarbon solvent with a compound in which the Mg compound is soluble and which is selected from alcohols, esters including esters of metal acids, and ethers excluding ones having two or more ether bonds separated by two or more atoms, thereby giving an Mg compound solution. This solution is contacted with a compound having two or more ether bonds separated by two or more atoms. The resulting solution is contacted with a liquid Ti compound to obtain the objective catalyst component comprising as essential ingredients Mg, Ti, the halogen, the polyether, the hydrocarbon, and an electron donor other than the polyether.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 02.03.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

 [Patent number]
 3280477

 [Date of registration]
 22.02.2002

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's

Searching PAJ 2/2 ページ

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

(19)日本国物許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公興番号

特開平6-336503 (43)公願日 平成6年(1994)12月6日

審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 21 頁)

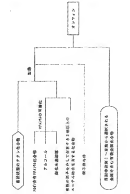
(21)出顯番号	特顯平5-206345	(71)出職人	000005887
			三井石油化学工業株式会社
(22)出顯日	平成5年(1993)8月20日		東京都千代田区優が護三丁目2番5号
		(72)発明者	戸井田 哲 也
(31)優先極主張番号	特爾平4-231732		山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号
(32) 優先日	平4 (1992) 8 月31日		三井石油化学工業株式会社内
(33)優先權主報國	日本 (JP)	(72)発明者	機 绮 哲 徳
(31)優先權主張番号	待職平5-75513		山口爆玖玛郡和木町和木六丁目1番2号
(32)優先日	平5 (1993) 4月1日		三井石油化学工業株式会社内
(33)優先權主張國	日本 (JP)	(72)発明者	木 蒟 護
		***************************************	山口吳永珂郡和水町和木六丁目1番2号
			三并石油化学工業株式会社内
		(74)代理人	弁理士 鈴木 俊一郎

(54) 【発明の名称】 オレフィン重合用国体状チタン触線成分およびその調製方法、オレフィン重合触媒ならびにオレフィンの重合方法。

(57) [要約]

【轉成】 (a) マグネシウム、(b) チタン、(c) ハ ログン、(d) ポリエーテル、(e) 脱化水素、および (f) 前窓 (d) 以外の電子供与体を必須成分として 有する間体ボチタン無縁成分、ハロゲン含有マグネシウ ム化合物とアルコールとを脱化水素溶媒中で接触させて 得られたマグネシウム化合物の溶液と、ボリエーテルと を接触させ、次いで上記で得られた溶液と、液状状態の サタン化合物とを接触させるチタン素固体棒酸成分の調 製方法。前記個体状チタン種媒成分と、有機アルミニウ ム化合物機線成分と、電子供り体とからなるオレフィン 東合触域。前記オレフィン重合触媒を用いたオレフィン の重合物法。前記オレフィン重合触媒を用いたオレフィン の重合方法。

【効果】 粒径が揃い、微粉量が少なく、かつ嵩密度が 高く、しかも立体規則性が高いオレフィン(共)重合体 を高活性で製造しうるオレフィン集合触媒が得られる。



【特許請求の総照】

【請求項1】(a) マグネシウム:5~35重量%

(b) チタン : 0 3~10億億%

ン革合用脳体状チタン触媒成分。

- (c) ハロゲン :30~75重量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物: 0.5~30重量%
- (e) 炭化水素 : 0.05~20重量% および
- (f) 前記(d)以外の選子供与体:0.05~7電量 %を必須成分として含省することを特徴とするオレフィ

【請求項2】 前記電子供与体(1)が、アルコール、 金属酸エステルを含むエステル類およびエーテルからな る難より選ばれる、前記ハロゲン含有マグネシウム化合

物を可溶化させる化合物である請求項1に記載の固体状 チタン触媒成分。

【請求項3】 ハロゲン含有マグネシウム化合物と、ア ルコ…ル、金属酸エステルを含むエステル類および、複 数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を有 する化合物以外のエーテルからなる群より選ばれる、前 記ハロゲン含有マグネシウム化合物を溶解しうる化合物 20 必要に応じて とを似化水潔潔媒中で接触させて舞られたマグネシウム 化合物溶液と、

複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を 有する化合物とを、接触させ、

次いで上記で得られた溶液と、液状状態のチタン化合物 とを接触させることを特徴とするオレフィン重合用関体 状チタン触媒成分の調製方法。

【請求項4】 ハロゲン含有マグネシウム化合物と、ア ルコール、金属酸エステルを含むエステル類および、複 数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を有 30 する化合物以外のエーテルからなる群より遊ばれる、約 記ハロゲン含有マグネシウム化合物を溶解しうる化合物 とを規化水器溶媒中で擦触させて得られたマグネシウム 化合物溶液と、

複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を 有する化合物とを、接触させ、

次いで上記で得られた溶液と、液状状態のチタン化合物 とを接触させた後、さらに電子供与体と接触させること を特徴とするオレフィン第合用固体状チタン触媒成分の 测製方法。

【請求項5】 上記アルコールが2-エチルヘキサノール である請求項3または請求項4に記載のオレフィン重合 用菌体状チタン触媒成分の調製方法。

[請求項6] [1]

- (a) マグネシウム:5~35重量%
- (も) チタン : 0.3~10瀬量%
- (c) ハロゲン :30~75重量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物: 0.5~30重量%
- (e) 炭化水素 : 0.05~20重量% および

- (f) 前記(d)以外の微子供与体:0.05~7重量 %を必領成分として含有する固体状チタン触媒成分
- (A) &.
- 「III」有機アルミニウム化合物触媒成分(B)と、 必要に応じて
- [III] 電子供与体(C) からなることを特徴とするオ レフィン重合触媒。
- 【請求項7】〔1〕
- (a) マグネシウム:5~35 重量%
- (b) チタン : 0.3~10電量%
 - (c) ハロゲン :30~75重量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物:0.5~30重量%
 - (e) 炭化水素 : 0.05~20重量% および
- (f) 前記(d)以外の電子供与体:0.05~7重量
- %を必須成分として含有する選体状チタン触媒成分 (A) ≥、

有機アルミニウム化合物触媒成分(B)との存在下にオ レフィンを予備重合してなる予備重合触媒成分と、

- [II] 有機アルミニウム化合物触媒成分(B) および/ または
- [III] 電子供与体(C) からなることを特徴とするオ シフィン重合触媒...

【請求項8】 前記電子供与体(f)が、アルコール、 金属酸エステルを含むエステル類およびエーテルからな る群より選ばれる。前距ハロゲン含有マグネシウム化合 物を可溶化させる化合物である過速端6または過速隔7 に記載のオレフィン重合触媒。

- [請求項9] [1]
 - (a) マグネシウム:5~35重量%
 - (b) チタン :0.3~10重量%
 - (c) ハロゲン :30~75重量%
 - (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物: 0.5~30重量%
 - (e) 炭化水素 : 0.05~20電量% および
 - (f) 前記 (d) 以外の電子供与体: 0.05~7 重量 %を必須成分として含有する関体状チタン触媒成分
- (A) & [II] 有機アルミニウム化合物無媒成分(B)と、
- 必要に応じて
- [III] 電子供与体(C)からなるオレフィン重合触媒 の存在下にオレフィンを重合することを特徴とするオレ フィンの重合方法。

【請求項10】[1]

- (a) マグネシウム: 5~35 東量%
- (b) チタン :0.3~10業量%
- (c) ハロゲン :30~75重量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 50 結合を有する化合物: 0.5~30重量%

- (e) 炭化水素 : 0.05~20重量% および
- (土) 前記(土) 以外の電子供与体: 0.05~7重量 %を必須成分として含有する個体状チタン触媒成分
- (A)と、 有機アルミニウム化合物触媒成分(B)との存在下にオ レフィンを予備重合してなる予備組合触媒成分と、 必要に応じて
- [11] 有機アルミニウム化合物触線成分(B) および/ または
 - [III] 総子供与体(C)からなるオレフィン重合触媒の存在下にオレフィンを重合することを特徴とするオレフィンの重合方法。

【請求項11】 前記電子供与体(f) が、アルコール、金額酸ユステルを含むエステル類ねよびエーテルか らなる群より選ばれる、ハロゲン含有マグネシウム化合 物を可溶化させる化合物である請求項9または請求項1 0に記載のオレフィンの整合方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は、オレフィンの単独協合体 20 またはこれらの共康合体を製造するための触媒として用 いられる個体性テタン触媒成分およびその側製が法、該 関体状テタン触媒成分を含むオレフィン重合触媒ならび に該オトレフィン重合触媒を用いたオレフィンの重合方法 に関するものである。

[0002]

【発明の複雑的質素】 従来より、エチレンまたはα・オレフィンの単細重合体あるいはエチレン・α・オレフィン単分体などのオレフィン重合体を製造するために用いられる無様として、活性実施のハロゲン化セグネシウ 30 に狙動されたテタン化合物を含む触媒が知られている。このようなオレフィン 家庭参媒としては、マグネシウム、チタン、ハロゲンおよび電子供与体からなる固体状チクン地域成分と有機金属化合物触媒成分からなる触域が知られている。

【0003】このようなマグネシウム、チクン、ハロゲンおよび電子供与体を必須使分とする関体状チタン触媒 成分の製造が活についてはすでに多くの整束があり、この関係状チクン触媒成分を被素数3以上のα-オレフィンの重全時に使用することにより、高文体規則性を有す 40 高重合体を高い収率で製造することができることも知られている。

[0004] 例えば、関体軟子タン機嫌成分の製造方法 としては、ハロゲン食育マグネンウム化合物の炭化水煮 溶液と凝状のテタン化合物とを複触させて固体生成物を 形成させる方法、あるいは、ハロゲン化マグネンウム化 合物とデタン化合物との液化水素溶液を形成した後、間 体生成物を形成させ、この際、旋関体生成物の形成を、 多飾カルボン酸、モノカルボン酸エステル、多動カルボ

ン酸エステル、多価ヒドロキシ化合物エステル、酸無水 50

物、ケトン、脂肪酸ニテル、脂肪酸カーボネート。ア ルコキン素含有アルコール、アリールオキン基含有アル コール、SI-OーC紹合を有する有機タイ素化化物お よびP-OーC結合を有する有機リン化合物よりなる群 から選ばれた少なくとも1種の電子供与体の共存下に行 うととが取られている。

【0005】このような固体状チタン触媒成分を調製す るに際して、特に電子供与体として多能カルボン酸(例 えば、無水フタル酸など)を用いると、粒径が揃い、か つ微粉量が少ないオレフィン (共) 重合体が得られる固 体状チタン触媒成分を測製できることが知られている。 【0006】本発明者らは、より粒経が揃っており、微 粉量が少なく、かつ嵩密度が高いオレフィン(共)重合 体を製造しうるTi系オレフィン重合用触媒を得ること を目的として研究を行った結果、(a)マグネシウム、 (b) チタン、(c) ハロゲン、(d) 複数の原子を介 して存在する2銭以上のエーテル結合を有する化合物、 (e) 炭化水素、および(f) 前記(d) 以外の電子供 与体を必須成分として含有する固体状チタン触媒成分を 含むオレフィン重合触媒は、粒径が揃い、微粉量が少な く、かつ嵩密度が高いオレフィン (共) 単合体を高い蓋 合活性で製造しうることを見い出し、本発明を完成する

に至った。 【0007】

【発明の目的】本発明は、上記のようを現状に纏みなされたものであって、高い電合活性でオレフィンを(共) 項合することができ、その上、粒径が薄い、幾份量が少なく、かつ器密度が高く、しかも立体規則性が高いオレフィン(共)重合体を製造しうる触線成分となりうるような関本状チタン触媒成分を含むオレフィン電合触媒ならびに該オレフィン電合触媒を用いたオレフィンの重合方法を提供することを目的としている。

[00008]

【発明の概要】本発明に係るオレフィン薫合用固体状チ タン触経成分は、

- (a) マグネシウム:5~35重量%
- (b) テタン : 0.3~10業量%
- (c) ハロゲン :30~75薫量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物: 0.5~30重量%
 - (e) 炭化水素 : 0.05~20複量% および
- (手) 前記(d) 以外の電子供与体:005~7重数 %を必須成分として含有することを特徴としている。 [0009] 本発明に係る第1のオレフィン重合用固体 状チタン触数成分の調製が設は、ハロゲンを育セグネシ ウム化合物と、アルコール、金属酸エステルを含むエス テル顕および、複数の原子を介して存在するを個以上の エーテル結合を有する化合物以外のエーテルからなる より選ばれる。 暗記ハロゲン含有マグネシウム化合物を より選ばれる。 暗記ハロゲン含有マグネシウム化合物を

溶解しうる化合物とを炭化水素溶媒中で接触させて得られたマグネンウム化合物溶液と、複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を有する化合物と全、核此させ、次いで上部で得られた溶液と、液状状態のチタン化合物とと接触させることを特徴としている。

【0010】 木売明に係る第2のオレフィン重合用園体 状チタン 触媒染分の調製方法は、ハロゲン含有マグネシ ウム化合物と、アルコール、金属酸エステルを含むエス テル報おはび、複数の原子を全して存在する2 観以上の エーテル結合を有する化合物以外のエーテルからなる群 ほり道はれる、前記ハロゲン告有マグネシウム化合物を 管解しうる化合物とを、操化水薬剤錠中で接触させて得 られたマグネシウム化合物を強と、複数の原子を介して 存在する2 観以上のエーテル総合を有する化合物とを、 複独させ、吹いで上記で得られた溶液と、彼状状態のチ タン付金物とを接触させた後、さらに電子供与体と接触 させることを特徴としている。

【0011】本発明に係る第1のオレフィン複合触媒

- it.
- (a) マグネシウム: 5~35重量%
- (b) チタン : 0.3~10重量%
- (c) ハロゲン :30~75 遺量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物:0,5~30重量%
- (e) 炭化水素 : 0.05~20重量% および (f) 前範(d) 以外の電子供与体: 0.05~7重量
- (f) 前記(d) 以外の電子供与体: 0.05~7重 %を必須成分として含有する器体状チタン触線成分
- (A) Ł,
- [11] 有機アルミニウム化合物性媒成分(B) と、必要 30 に応じて
- [III] 電子供与体(C) とからなることを特徴としている。
- 【0012】本発明に係る第2のオレフィン電合種媒は、
- [1]
- (a) マグネシウム: 5~35 重量%
- (b) チタン : 0.3~10 電量%
- (c) ハロゲン :30~75重量%
- (d)複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル ao 結合を有する化合物:0 5~30電量%
- %を必須成分として含有する個体状テタン触媒成分 (A)と、有機アルミニウム化合物触媒成分 (B)との 存在下にオレフィンを予備業合してなる予備業合触媒成
- 分と、必要に応じて [11] 有機アルミニウム化合物触媒成分(B)および/
- または 「III」電子供与体(C)からなることを特徴としてい

Z.

【0013】本祭明に係るオレフィンの重合力活は、前 記第13よび第2のオレフィン東合無線の存在下にオレ フィンを重合することを特徴としている。本帳明のオレ フィン重合触螺を用いると、粒径が揃い、微粉量が少な く、かつ高密度が高く、しかも立体規矩性が高いオレフ インの単微度が高く、しかも立体規矩性が高いオレフ 達することができる。

[0014]

【発例の具体的説明】以下、本発明に係るオレフィン喰 合用場体状チタン触媒成分およびその調製方法、オレフ ィン賞合触媒ならびにオレフィンの蛍合力法について具 体的に説明する。

【0015】なお、本発明において「東合」という語は、単独重合のみならず、共憲合を包含した意で用いられることがあり、また「重合体」という語は単独重合体のみならず、共重合体を包含した意で用いられることがある。

【0016】先才、本発明において固体់対チウン性株成 分を調製する酸に用いられるハロゲン含有マグネシウム 化合物、前記ハロゲン含有マグネシウム化合物を可溶化 しうる化合物 (アルコール、金属輸エステルを含むエス テル類、複数の原子を介して存在する?健以上のエーテル 総合を有する化合物以外のエーテル)、炭化水素管 様、複数の原子を介して存在する?個以上のエーテル総 合を有する化合物、液状状態のチタン化合物について説 明する。

明する。
【0017】 本発明で用いられるハロゲン食有マグネシウム化合物として具体的には、塩化マグネシウム、臭化マグネシウム、目か化マグネシウム、ステトキン塩化マグネシウム、エトキン塩化マグネシウム、エトキン塩化マグネシウム、オウトキン塩化マグネシウム、オウトキン塩化マグネシウムのようなアルコキン・マグネシウム、パライド・フェノキン塩化マグネシウムのようなアルコキンマグネシウムのようなアリロキシマグネシウムの方がなどを挙げることができるが、該マグネシウムの合権との報信との報信との情にあれる。ことにおきるが、はつグネシウムのたらなどなどを挙げることができるが、該マグネシウムの会議化合物との配合物であるいはからない。これにあいまた。

【0018】 本発明で用いられる前記・ロゲン含有マグ ネシウム化合物を可溶化しつる化合物としては、アルコ ール、金属酸エステルを含むエステル類および、複数の 原子を介して存在する2 観以上のエーテル結合を有する 化合物以外のエーテル等計られる。

【0019】このようなハロゲン含有マグネシウム化合 物を可溶化しうるアルコールとして具体的には、エチレ ングリコール、メチルカルビトール、2・メチルベンタノ ルル、2・エチルブタノール、n・ヘブタノール、n・オクタ ノール、2・エチルハキサノール、デカノール、ドデカノ ル、テトラデシルアルコール、ウンデセノール、オレ イルアルコール、ステアリルアルコールなどの脂肪酸ア ルコール;シクロヘキサノール、メチルシクロハキサノ ールなどの胎環酸アルコール・ベンジルアルコール、ス チルベンジルアルコール、ス インプロビルベンジルアルコール、a、a・ジメナル ペンジルアルコールなどの汚害酸アルコール:n・プチル セロソルブ、1・プトキシ-2・プロバノールなどのアルコ キシ属を含んだ脂肪酸アルコールなどを挙げることがで きる。これらの中では、制砂酸アルコールが好ましく、 物に2・エチルペキサノールが移ましく、 物に2・エチルペキサノールが発生しい。

[0020] ハロゲン含有マグネンウム化合物を可溶化 しうる、金属酸エステルを含むエステル解および、複数 の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を育す る化合物以外のエーテルについては後途する。

【0021】本発明で用いられる炭化水素溶媒として具体的には、プロパン、ブタン、ベンタン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン、マカン、アカン、アカン、アカン、メリカなどの脂肪 底炭化水素:シクロペンタン、シクロヘキサン、メチル シクロペンタンなどの脂環族炭化水素:ベンゼン、トル エン、キシレンなどの芳香族炭化水素:エチレンクロリ

【0028】 (式中、nは25n≤10の整数であり、 R:~R市は炭素、水蒸、酸素、ハロゲン、窒素、イン ウ、リン、ホウ薬およびゲイ素から選択される少なくと も1種の元素を有する護機基であり、任意のR:~ R準、房生しくはR!~R単は共同してペンゼン環以外 の環を形成していてもよく、また主鎖中には炭素以外の 原子が会まれていてもよく、

【0026】このような複数の原子を介して存在する2 類以上のエーテル結合を有する化合物として、具体的に は、2・(2ェチルペキシル) -1、3・ジメトキシブロパ ン、2・イソプロピル-1、3・ジメトキシブロパン、2・プチル・1、3・ジメトキシブロパン、2・シケロペキシル・1、3・ジメトキシブロパン、2・クミル・1、3・ジメトキシブロパン、2・(2・フェニルエチル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(2・クロロハキシルエチル) -1、3・ジメトキンプロパン、2・(p・クロロフェニル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・フェニルメチル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・フェニル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・ナフチル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・ナフチル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・ナフチル) -1、3・ジメトキシブロパン、2・(f・ナプチルフェニル) -1、3・ジメトキシブロパン・3・ブロパン・3・ブロパー・

ド、クロルベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、あるいはこれらの混合物などを挙げることができる。これらの中では、脂肪族炭化水素が好ましく、特にデカンが好ましい。

【0022】本発明で用いられる複数の原子を介して存 在する2個以上のエーテル結合を有する化合物(以下

「ボリエーテル」ということがある)では、これらエーアル結合側に存在する原子は、炭素、ケイ素、酸素、塞、イオウ、リン、ホウ素からなる離から選集される1 種以上であり、原マ教は2以上である。これらのうちエーアル経合側の原子に比較的高高い震療法、具体的には炭素数 2以上であり、好ましくは3以上で直鎖状、分数状、環状構造を有する関機基、より好ましくは分岐状または環状構造を有する関機基、計分としているものが望ましい。また 2個以しのエーアル結合側に存在する原子に、複数の、好ましくは3~20、より好ましくは3~10、時に対よしては3~20、より好ましくは3~10、時に対よしては3~20、より好ましくは3~20、場が結合された世後が振りません。

【0023】このような複数の原子を介して存在する2 個以上のエーテル結合を有する化合物としては、例え ば、下記式で示される化合物を挙げることができる。 【0024】

 $\begin{array}{c|c}
 & R^{24} \\
 & R^{2n} \\
 & C \\
 & R^{n}
\end{array}$

ンプロバン、2,2-ジシクロへキシル-1,3-ジメトキシブロバン、2,2-ジェチル-1,3-ジメトキンプロバン、2,2-ジェチル-1,3-ジメトキンプロバン、2,2-ジイソプロピル-1,3-ジメトキンプロバン、2,2-ジイソプロピル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-プロピル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンジル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンジル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンジル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンジル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンジー1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンゴー1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンゴー1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズンゴー1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2-ズニエル-1,3-ジメトキンプロバン、2-メチル-2

【0027】?メチル-2-シクロペキシル・1、3-ジメトキ シプロパン、2,2-ビス(p-クロロフェニル)・1、3-ジメ トキシブロバン、2,2-ビス(2-シクロペキシルエテル)・1、3-ジメトキシブロバン、2-メチル・2・(2-エチルペキ・ ル)・1、3-ジメトキシブロバン、2-ジイソブチル・1、3-ジメトキシブロバン、2・ジフェニル・1、3-ジメトキン プロバン、2,2-ジベンジル・1、3-ジメトキンブロバン、2 2,2-ビス(シクロペキンルメチル)・1、3-ジメトキシブ ロバン、2,2-ジイソブチル・1、3-ジメトキシブロバン、2、2-ジイソブチル・1、3-ジストキシブロバン、2、2-ジイソブチル・1、3-ジアトキシブロバン、2・1、3-ジズノブチル・1、3-ジストキシブロバン、2・1、2-ジイソブチル・1、3-ジアトキシブロバン、2・1・アル・2・イソアロイル・1、3-ジストキシアロバン、2・1・アース・2

メチルブチル) -2-イソプロビル-1、3-ジメトキシプロバ ン、2~(1-メチルブチル)~2~s.ブチル・1.3~ジメトキシ プロパン、2.2-ジ-8- プチル-1,3-ジメトキシブロパ ン、2.2-ジ-t- ブチル-1.3-ジメトキシプロバン、2.2-ジネオペンチルー1.3~ジメトキシプロパン、2-イソプロ ビル-2-イソベンチル-1.3-ジメトキシブロバン、2-フェ ニル-2-イソプロビル-1.3-ジメトキシブロバン、2.フェ ニルー2.5. プチル・1.3. ジメトキシブロバン、2.ベンジル -2-イソプロビル-1.3-ジメトキシブロバン、2-ベンジル -2-s-ブチル-1、3-ジメトキシプロパン、2-フェニル-2-ベンジル-1.3-ジメトキシプロパン、2-シクロベンチル。 2-イソプロビル-1.3-ジメトキシブロバン、2-シクロベ ンチル-2-g-ブチル-1.3-ジメトキシプロパン、2-シクロ ヘキシル-2-イソプロビル-1,3-ジメトキシプロパン、2-シクロヘキシル-2.s.ブチル-1.3.ジメトキシブロバン、 2-イソプロビル-2-s-プチル-1.3-ジメトキシプロバン、 【0028】2-シクロヘキシル-2-シクロヘキシルメチ ル-1,3-ジメトキシプロパン、2,3-ジフェニル-1,4-ジエ トキシブタン、2.3-ジシクロヘキシル-1.4-ジェトキシ プタン、2.2-ジベンジル-1.4-ジエトキシブタン、2.3-ジシクロヘキシル・1,4-ジェトキシブタン、2,3-ジイソ プロビル-1.4-ジエトキシブタン、2.2-ビス (p-メチル フェニル) ·1,4-ジメトキシブタン、2,3-ビス (p-クロ ロフェニル) -1.4-ジメトキシブタン、2.3-ビス (p-フ ルオロフェニル) -1 4-ジメトキシブタン、2 4-ジフェ ニル-1.5-ジメトキシペンタン、2.5-ジフェニル-1.5-ジ メトキシヘキサン、2.4-ジイソプロピル-1.5-ジメトキ シベンタン、24-ジイソプチル-15-ジメトキシベンタ ン、2.4-ジイソアミル-1、5-ジメトキシベンタン、3-メ トキシメチルテトラヒドロフラン、3.メトキシメチルジ 30 オキサン、1.3-ジイソプトキシブロバン、1.2-ジイソプ トキシプロパン、1.2-ジイソプトキシエタン、1.3-ジイ ソアミロキシプロパン、1.3-ジイソネオベンチロキシエ タン、1,3-ジネオペンチロキシプロパン、2,2-デトラメ チレン・1.3、ジメトキシプロパン、2.2-ベンタメチレン-1.3-ジメトキシプロバン、2.2-ヘキサメチレン-1.3-ジ メトキシブロパン、1.2-ビス (メトキシメチル) シクロ ヘキサン、2.8-ジオキサスピロ[5.5]ウンデカン、3.7 -ジオキサビシクロ [3,3,1] ノナン、

【0029】3.7-ジオキサビシクロ(3.3.0】オクタ 40 ン、3.3-ジイソプチル-1,5-オキソナン、6.6-ジイソ ブチルジオキシへプタン、1,1-ジメトキシメチルシクロ ベンタン、1,1-ビス(ジメトキシメチル)シクロへキサ ン、1,1-ビス(メトキシメチル)ピシクロ〔2,2.1】へ ブタン、1,1-ジメトキシメチルシクロベンタン、2.メチ ル-2-メトキシメチル・3-ジメトキシブロバン、2.シク ロヘキシル-2-エトキシメチル・1,3-ジェトキシブロバ ン、2-シクロヘキシル・2-メトキシメチル・1,3-ジメトキ シブロバン、2,2-ジイソプチル・1,3-ジメトキ シブロバン、2,2-ジイソプチル・1,3-ジメトキ ションローペキシル・2-ストキシシクロ ハキサン、2,2-ジイソプチル・1,3-ジメトキ ションローペキシル・2-ストキシシクロ

シシクロヘキサン、2-シクロヘキシル-2-メトキシメチ ル-13-ジメトキシシクロヘキサン、2~イソプロビル~2~ メトキンメチル・1.3-ジメトキシシクロヘキサン、2.イ ソプチル-2-メトキシメチル-1.3-ジメトキシシクロヘキ サン、2-シクロヘキシル-2-エトキシメチル-1,3-ジエト キシシクロヘキサン、2-シクロヘキシル-2-エトキシメ チルー1、3.ジメトキシシクロヘキサン、2-イソプロビル-2-エトキシメチル-1.3-ジエトキシシクロヘキサン、2-イソプロビル-2-エトキシメテル-1.3-ジメトキシシクロ ヘキサン、2-イソプチル-2-エトキシメチル-1.3-ジエト キシシクロヘキサン、2-イソプチル-2-エトキシメチル-1.3-ジメトキシシクロヘキサン、トリス (p-メトキシフ ェニル) ホスフィン、メチルフェニルビス (メトキシメ チル)シラン、ジフェニルビス (メトキシメチル)シラ ン、メチルシクロヘキシルビス (メトキシメチル) シラ ン、ジ-t- プチルビス (メトキシメチル) シラン、シク ロヘキシル-t-ブチルビス (メトキシメチル) シラン、i ~プロビル~t~プチルビス (メトキシメチル) シランなど を挙げることができる。

を挙げることができる。 【0030】これもの中では、1,3-ジェーテル類が好ま しく、特に2,2-ジィソプチル-1,3-ジメトキシプロパン ン、2-イソプロピル-2-イソベンル-1,3-ジメトキシブロパン、2,2-ビス(シクロヘキシルメチル)1,3-ジメトキシ プロパン、2,4-ブプロピル-2-クロヘキシル・1,3-ジメトキシ プロパン、2-イソプロピル-2-クロヘキシル・1,3-ジメトキシプロパン、2-イソプロピル-2-シクロペンチル・1,3-ジメトキシプロパン、2-イソプロピル-2-シクロペンチル・1,3-ジメトキシプロパンが終ま生い。

36 【0031】これらポリエーテル化合物は、2機以上併用して用いることができる。

【0032】本発明で用いられる液状状態のチタン化合物としては、例えば、下記式で要される4個のハロゲン含有チタン化合物を挙げることができる。

(但し式中、Rは炭化水素基であり、Xはハロゲン原子

Ti(OR)x X4-x

く、特に四塩化チタンが好ましい。

【0033】これらのチタン化合物は単純で用いてもよく、混合物の形で用いてもよい。あるいは上記したよう を現化水業階媒に布装して用いてもよい。 本第明で用い もれるハロゲン含有マグネシウム化合物を可能化しう る、エステル類(金属酸エステルを含む)および複数の 原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を有する 化合物以外のエーテル類としては下記のような化合物が 挙げられる。

【0034】このようなエステル製としては、千酸メチ 10 ル、酢酸メチル、酢酸メチル、酢酸ガロビル、酢酸ガロビル、酢酸ガラチル、酢酸ガウチル、酢酸ガウケル、酢酸ガウチル、酢酸ガウカロヘキシル、プロピオン酸エチル、溶粉はガチル、カロハ酢酸メチル、シカロハ酢酸メチル、ウロトン酸エチル、シのロハキサンカルボン酸エチル、安息香酸ガチル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸ガラル、安息香酸カラル、安息香酸バラル、大砂イル酸エチル、ドルイル酸エチル、ドルイル酸エチル、ドルイル酸エチル、ドルイル酸エチル、アニス酸メチル、ドルイル酸エチル、アニス酸メチェル、アニス酸、アニス酸、アニス酸、アニスのアニスを受ける。

【0035】また金属酸エステルとしては、チタン酸エ ステル、パナジン酸エステル、ニオブ酸エステルおよび ジルコニウム酸エステルなどが挙げられる。チタン酸エ ステルとしては、オルトテタン酸メチル、オルトテタン 酸エチル、オルトチタン酸n-プロビル、オルトチタン酸 1-プロピル、オルトチタン酸n-プチル、オルトチタン酸 1-プチル、オルトチタン酸n-アミル、オルトチタン酸2. 30 エチルヘキシル、オルトチタン酸n-オクチル、オルトチ タン酸フェニルおよびオルトチタン酸シクロヘキシルな どのオルトチタン酸エステル、ボリチタン酸メチル、ボ リチタン酸エチル、ボリチタン酸n-プロビル、ボリチタ ン酸i-プロピル、ボリチタン酸n-プチル、ボリチタン酸 1-プチル、ポリチタン酸n-アミル、ポリチタン酸2-エチ ルヘキシル、ポリチタン酸n-オクチル、ポリチタン酸フ エニルおよびボリチタン終シクヘキシルかどのボリチタ ン酸エステル類が挙げられる。

[0036]またパナジン酸エステル、ニオブ酸エステ 40 ルおよびジルコニウム酸エステルとしては、上記のよう なチタン酸エステルのチタンをパナシウム、ニオブまた はジルコニウムに重複えたものが挙げられる。

【6037】さらに複数の原子を介して存在する2個以 R⁸ - C - COOR¹

R⁴ - C - O C O R⁵

上のエーテル結合を有する化合物以外のエーテル職としては、メチルエーテル、エチルエーテル、インプロビル エーテル、ブチルエーテル、アミルエーテル、ゲトラヒ ドロフラン、アニソール、ジフェニルエーテルなどの炭 素数2~20のエーテル戦が挙げられる。

【0038】本発明では、協体状チタン触媒成分を選製 するに終して、前記アルコール、エステル、エーテル以 外の電子供与体(g)を用いることもできる。

【0039】このような電子供り4(g)としては、上記以外のアルコール環、フェノール環、ケトン類、アルデヒド県、カルボン飛雪、有境級・フィイ・駅、酸アミド類、機無木物類、アルコキシシラン類、アンモニア類、アミン類、ニトリル環、ビリジン類、イソシアノート類などが挙げられる。

【0040】具体的には、メタノール、エタノール、ブ ロバノール、プタノール、トリクロロメタノール、トリ クロロエタノール、トリクロロハキサノールなどアルコ ール類:フエノール、クレゾール、キシレノール、エチ ルフェノール、プロピルフェノール、ノニルフェノー ル、クミルフェノール、ナフトールなどの低級アルキル 基を有してもよい炭素数6~20のフェノール類;アセ トン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、 アセトフェノン、ベンゾフェノン、ベンゾキノンなどの 炭素数3~15のケトン類:アセトアルデヒド、プロピ オンアルデヒド、オクチルアルデヒド、ベンズアルデヒ ド、トリアルデヒド、ナフトアルデヒドなどの炭素数2 ~15のアルデヒド類:アセチルクロリド、ベンゾイル クロリド、トルイル酸クロリド、アニス酸クロリドなど の炭素数2~15の酸ハライド類;酢酸೫,8~ジメテルア ミド、安息香酸N.N.ジエチルアミド、トルイル酸N.N.ジ メチルアミドなどの酸アミド類:トリメチルアミン、ト **リエチルアミン、トリプチルアミン、トリベンジルアミ** ン、テトラメチルエチレンジアミンなどのアミン類:ア セトニトリル、ベンゾニトリル、トリニトリルなどのニ トリル類: ビリジン、メチルビリジン、エチルビリジ ン、ジメチルビリジンなどのピリジン額:無水酢酸、無 水フタル酸、無木安息香酸などの酸無水物などを例示す ることができる。

【0041】また有機酸エステルとしては、下記一般式 で表される骨格を有する多価カルボン酸エステルを好ま しい例として挙げることができる。

[0042]

【化2】

56

ましい。

合物溶液中のハロゲン含有マグネシウム化合物1モルに 対して、0.01~1.0モル、好ましくは0.1~0.5 モルの最で用いられる。接触速度は、~20~300 で、好ましくは20~200℃であり、接触時期は、5 ~240分、好ましくは10~120分であることが望

【0051】次に、上記マグキンウムーボリエーテル溶液と、液状状態のチタン化合物とを接触させ、ハロゲン合有マグキンウム化合物と液状状態のチタン化合物とき。10 含む混合液 (マグネンウムーオタン溶液)を調整する。 【0052】この郷には、液状状態のチタン化合物は、マグネンウムーがリエーテル管理やロマグネンウムーグラム原子に対し、2~100グラム原子、併生しくは4~50グラム原子の最で用いられる。また、接触速度は、一70~20℃、併生しくは1~70~50℃であり、接触時間は、5~300分、分ましくは30~180分であることが築ましい分。

【0044】好去しい現体例としては、マレイン酸n.プ テル、メラルマロン酸ジイソプチル、シクロへキセンカ ルボン酸ジュースキシル、ナジック酸ジエチル、テトラヒ ドロフタル酸ジイソプロピル、フタル酸ジエテル、フタ ル酸ジイソプテル、フタル酸ジープチル、フタル酸ジ2-エチルヘキシル、3,4・フランジカルボン酸ジプチルなど 20 が挙げられる。

【0053】次に、上記のようにして得られたマグネシウムーチタン溶液を20~300℃、好ましくは50~ 150℃に加熱することにより固体状チタン触線成分が 炭化水素溶線中に懸濁された状態で得られる。この際、 加熱時間は10~360分、好ましくは30~300分 であることが望ましい。

[0045] 特に好ましい多値カルボン酸エステルとしては、フタル能エステル戦を例示することができる。これらの電子供与体の中では、複数の原子を介して存在する2盤以上のエーテル結合を有する化合物を削いることが好ましい。

【0054】 本発明では、マグネンウムーボリエーテル 溶液と、液状状態のチタン化合物とを接触させた後に、 マグネンウムーチタン溶液と電子供与なせを接触させて もよい。電子供与体を接触させる場合には、マグネシウ ムーチタン溶液を加熱した後に接触させることが好ましい。ここで電子供与体として複数の原子を介して存在する2個以上のエーデル結合を有する化合物を用いる場合は、上記のマグネシウムーボリエーテル溶液を調製する 廊に用いた。複数の原子を介して存在する2個以上のエーデル結合を有する化合物と同一でも異なっていてもよい、

【0046】次に本発明に係るオレフィン重合用線体状 チタン触媒成分の調製方法について説明する。 なお、こ こではハロゲン含有マグネシウム化合物を可称化しうる 化合物としてアルコールを用いた例を示す。

> 【0055】この額、電子供与体は、マグネシウム化合物1モルに対して、0.01~5モル、好ましくはつ1 ~1モルの量で用いられる。本産明では、上配軽減液を 濾過などによって固液分離し、固体部(固体状チタン触 様成分)を採取した後、さらに該関体部と嵌状状態のチ クン化分物とを複雑させてもよい。また得られた関体状 チタン機準成分は、炭化水業溶線で洗浄することが好ま しい。

【0047】本発明のオレフィン重合用個体状チタン触 機成分の調製方法では、まず、上記炭化水業常健中で、 上記ハロゲン含有マグネシウム化合物と上記アルコール とを接触させ、ハロゲン含有マグネシウム化合物が、ア ルコールと炭化水素との混合溶媒中に溶解された均一溶 液(マグネシウム化合物溶液)を調製する。

> 【0056】このようにして得られた資体状チタン触媒 成分は、炭化水素溶媒中に整濁してオレフィン変合用触 雑成分として用いることもできるが、この熱濁液から濾 適などによって固液分離した液、乾燥させて用いてもよ い

【0048】この際、アルコールは、ハロゲン会有ッグ ネシウム化合物1モルに対して、1~40モル、好まし くは1.5~20モルの量で用いられ、炭化木漆宿蝶 は、ハロゲン含有マグネシウム化合物1モルに対して、 1~30モル、好ましくは1.5~15モルの量で用い られる。後触協度は、65~300℃、好ましくは10 ~200℃であり、接触時間は、15~300分、好 ましくば30~120分であることが望ましい。

> 回なるによって回放力権した後、気深させて告いてもよ い。 【0057】上記のようにして得られる関体状チタン般

【6049】 次に、上記マグネシウム化合物溶液と、複 数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合を有 する化合物とを接触させ均一溶液(マグネシウムーボリ エーテル溶液)を調製する。

> 構成分は、 (a) マグネシウム:5~35重発%

【0050】この際、複数の原子を介して存在する2個 以上のエーテル結合を有する化合物は、マダネシウム化 50

(b) チタン : 0 3~10重量%

- (c) ハロゲン :30~75 策量%
- (d) 複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル 結合を有する化合物:0.5~30重量%、
- (e) 炭化水素 : 0.05~20電量% および
- (f) 油配(d) 以外の電子供与体: 0.05~7 電量 %を必須接分として含有している。

【0058】なお、前記電子供与体(f)は、具体的には、前記したようなハロゲン含有マグネシウム化合物を 可溶化しうる、アルコール、エステル類(金属酸エステ 10 ルを含む)およびエーテル類などが挙げられる。

(c) ハロゲンは20~75重量%、好ましくは35~ 75重量%、より好ましくは38~72重量%、さらに20 好ましくは40~70重量%の昼で含有されていることが錦ましい。

【0060】また、(4) 機敏の原子を介して存在する 2個以上のエーデル結合を有する化冷物は0.5~30 重識%、好きしくは1~2~2厘億%、より好生しくは3 ~25重億%、さらに好ましくは5~23重量%の量で 含有され、(e) 炭化水準は0.05~20重量%、好ましくは1~15重億%、より好ましくは1~12 乗慢%、さらに好ましくは2~10重億%の重で含有され、(f) 前記(d) 以外の電子供与体は0.05~7 重量%、好ましくは0.1~5両億%、より好ましくは 0.15~4重億%、さらに好ましくは0.2~3重億% の量で含有されていることが現ましい。

【0061】本発明に係るオレフィン監会用國体状チタン触媒成分において、炭化水素の量が20重接%を超えると、機械駅子間の凝集労産にか、触転の転子性状が悪化することがあり、また得られる重合体の粒子性状が悪化することがある。一方、炭化水素の最が0.05重量%未満であると、機媒の粒子性状が悪化するとともに直合活性が低下し、さらに得られる重合体のか体規則性も低下することがあり、また得られる重合体の高密度が低下し、微的が増加することがある。

分を大量のペキサンで充分発売し、0.1~1Tor 「、第編の条件下で2時間以上乾燥した後、1CP(原 子製光分析)、GCなどにより測定し状定れる。 【0063】なお、本発明の個体状チタン微鍵成分に は、能記成分(a)~(f)以外の他の成分、たとえば 相体などが含まれていてもよく、このような他の成分 は、50重要が以下、身生しくは40重要が以下、より 50

好ましくは30重量%以下、さらに好ましくは20重量 %以下の量で含まれていることが望ましい。

【0064】上記のようにして得られるオレフィン重合 用個体状テタン絶数成分は、例えば、接近する有機アル ミニウム化合物などの、規期除表第1接へ第11肢企属 の有機金属化合物からなる除環成分と組み合わせてオレ フィン重合機数として用いられる。

[0065] 次に、本差明のオレフィン東合触線について説明する。本発明に係る第1のオレフィン重合触媒は、前記のような関体状チタン触線成分(A)と、有機アルミニウム化合物触媒成分(B)と、必要に応じて、電子供与体(C)とから形成されている。

【0066】図1および窓2に本発明に係るオレフィン 重合機能の閲覧工程の説明図を示す。本港明のホレフィ ン重合用機能を形破する有機アルミニウム化合物触媒成 分(B)としては、例えば、形式で示される有機アル ミニウム化合物を例示することができる。

[0067] R*nA1X3-n

(個し式中、R*は膨素数1~12の膨化水素基であ り、Xはハロゲンまたは水薬であり、nは1~3であ る。)上記式において、R*は検素数1~12の炭化水 素基、例えば、アルキル基、シクロアルキル基またはア リール基であるが、具体的には、メチル基、エチル基、 n-プロビル基、イソプロビル基、イソプチル基、ベンチ ル基、ヘキシル基、オクチル基、シクロベンチル基、シ クロヘキシル族、フェニル薬、トリル基などである。 【0068】このような脊機アルミニウム化合物として 具体的には、以下のような化合物が用いられる。 トリメ **チルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソ** プロビルアルミニウム、トリイソプチルアルミニウム、 トリオクチルアルミニウム、トリ2~エチルヘキシルアル ミニウムなどのトリアルキルアルミニウム:イソプレニ ルアルミニウムなどのアルケニルアルミニウム:ジメチ ルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリ ド、ジイソプロピルアルミニウムクロリド、ジイソプチ ルアルミニウムクロリド、ジメチルアルミニウムブロミ ドなどのジアルキルアルミニウムハライド;メチルアル ミニウムセスキクロリド、エチルアルミニウムセスキク ロリド、イソプロビルアルミニウムセスキクロリド、ブ チルアルミニウムセスキクロリド、エチルアルミニウム セスキブロミドなどのアルキルアルミニウムセスキハラ イド:メチルアルミニウムジクロリド、エチルアルミニ ウムジクロリド、イソプロピルアルミニウムジクロリ ド、エチルアルミニウムジプロミドなどのアルキルアル ミニウムジハライド:ジエチルアルミニウムハイドライ ド、ジイソプチルアルミニウムハイドライドなどのアル キルアルミニウムハイドライドなど。

【0069】また有機アルミニウム化合物として、下記 式で示される化合物を用いることもできる。

Ran Al Yan

(他し式中、R* は上記と関係であり、Yは一〇R
* 第、一〇5 i R* 3 萬、一〇A 1 R* 3 甚、一NR
r 及、一5 i R* 5 萬主たは一N(R*) A I R* 3 甚 であり、 n は 1 ~ 2 であり、R*、R* 1 メブチル基、シクロハキシル基、フェニル基などであり、R* 1 は水素、メチル基、エチル基、インプロビル基、フェニル基、トリメチルシリル基などであり。R* 2 およびR*はメチル基、エチル基、などである。)このような有機アルミニウム化 16 合物として異体的には、以下のような化合物が用いられ

【0070】(i) R*,Al(OR*)3-a で表される化合 物、例えば、ジメチルアルミニウムメトキシド、ジェチ ルアルミニウムエトキシド、ジイソプチルアルミニウム メトキシドなど、(ti) R*a A1(OSiR*a)s-a で表さ れる化合物、例えば、Etz A1(OStMes) (150-Bu)2A1(OSiMes), (150-Bu)2A1(OSiE ts) など、(iii) R*aAl(OAR*z)3-a で表される化 合物、例えば、Etz AlOAlEtz、(iso-Bu)z AlOAl (iso-Bu) a など、 (iv) R*aAI(NR°2)3m で表され 20 る化合物、例えば、Mez AINEtz、Etz AINHMe、 Met AlNHEL, Ett AlN (Met Si)t , (iso-Bu)t A IN (Mes Si)z など、(v) R*aA1(SiR s)3-a で表 される化合物、例えば、(iso-Bu)2 A1S i Mes など、 (vi) R*n A I (N (R*) A I R*2) s.。 で表される化合 物、例えば、Etz AlN (Me) AlEtz、 (iso-Bu)z Al N(Et)Al(iso-Bu)2 など。

[0071] 上記のような有機アルミニウム化合物として、R*sAl、R*sAl(OR*)」。、R*sAl(OA)R*s)。。 で終わされる有機アルミニウム化合物を好適な例と 50して挙げることができる。

[9072] 本発明のオレフィン電合用機媒を形成する 好ましい電子供写体(C) としては、例えば、前記風体 状チタン熔媒成分(A) を調製する顔に用いた電子供与 体および下記式(i)で示されるケイ素化合物を挙げる ことができる。

[0073]

చ.

 $R^a = S i - (OR^b) \leftarrow \cdots$ (i)

(式中、nは1、2または3であり、nが1のとき、R
は2歳たは3級の敗化次素基であり、nが2または 40
3のとき、R。の少なくとも1つは2級または3級の敗化次素をあり、nが2または3級の敗化次素をであり、R。は同一であっても異なっていてもよく、R。は戻事数1~4の拠化水薬基であって、4~
nが2または3であるとき、R。は同一であっても異なっていてもよい。)上記式(i)で示されるケイ薬化合物において、2級または3級の成化水素基としては、シクロペンチル基。シクロペンチル基。シクロペンチル基。シクロペンチル基。シクロペンチル基。数42を3級で成れる数でが挙げられる。近り集体的に、置換とクロペンチル基としては、50

2-メチルンクロベンチル基、3-メチルシクロベンチル 基、2-エチルンクロベンチル基、2-ホーブチルシクロベン チル基、2.3-ジメチルシクロベンチル基、2.4-ジメチル シクロベンチル基、2.5-ジメチルンクロベンチル基、2. 3-ジエチルンクロベンチル基、2.3,4-ドリメチルシクロ ベンチル基、2.3,5-ドリメチルシクロベンチル基、2.3 - ドリエチルンクロベンチル基、アトラメチルシクロベ ンチル番、デトラエチルシクロベンチル基を紹示することができ エ

【0074】 監験シクロペンテニル基としては、2.メチルシクロペンテニル基、3-メチルシクロペンテニル基、2-ル・プチルシクロペンテニル基、2.4・ジメチルシクロペンテニル基、3-メチルシクロペンテニル基、2.3・ジメチルシクロペンテニル基、2.3・ジメチルシクロペンテニルリメチルシクロペンテニル基。2.3・ドリエナルシクロペンテニル基、7.3・ドトラメチルシクロペンテニル基、7.5・ドトラメチルシクロペンテニル基。そのアルール基を省するシクロペンテニル基を倒示することができる。

【0075] 微微シロベンタジエニル基としては、2 メチルシクロベンタジエニル系。3メデルシクロベンタ ジエニル系。2エチルシクロベンタジエニル系。2-カープ チルシクロベンタジエニル系。2、3・ジメチルシクロベン タジエニル茶。2、4・ジメチルシクロベンタジエニル基。 2、5・ジメチルシクロベンタジエニル基。2、3・ジェナルシ クロベンタジエニル素。2、3、4・トリメチルシクロベンタ ジエニル基。2、3、5・トリメチルシクロベンタ ジエニル基。2、3、5・トリメチルシクロベンタ ジエニル基。2、3、4・トリエチルシクロベンタ ジエニル基。2、3、4・トリエチルシクロベンタジエニル 基。2、3、4・トリエチルンクロベンタジエニル基。2、3、4、5・デト ラエチルシクロベンタジエニル系。1、2、3、4、5・ベンタエチル シクロベンタジエニル基を保テれた基を有するシクロベンタジエニル基を保テオることができる。

[0076] またSiに瞬接する炭素が2張炭素である 炭化水素基としては、i-プロピル基、s-プチル基、s-プチル ル序基、α-メチルベンジル脳などを例ぶすることができ、Siに隣接する炭素が3級炭素である炭化水素基と しては、t-プチル基、t-アミル基、α、α・ジメチルベンジル基、アドマンチル基などを例示することができ

【0077】このような式(i)で示されるケイ業化合物は、加が1である場合には、シクロベンチルトリメトキシシト、2.メチルシクロベンチルトリメトキシシラン、2.3ジメチルシクロベンチルトリメトキシシラン、シクロベンチルトリエトキシシラン、・10-ブチルトリエトキシシラン、・ウクロペンケルトリエトキンシラン、シクロペキシルトリエトキンシラン、2.ノルボルナントリエトキンシラン、2.ノルボルナントリエトキンシランなどのトリアルコキシノルボルナントリエトキンシランなどのトリアルコキシ

シラン類が例示される。

【0078】 ロが2である場合には、ジシクロペンチル ジエトキシシラン、ビブチルメチルジメトキシシラン、 t-プチルメチルジエトキシシラン、t-アミルメチルジエ トキシシラン、ジンクロヘキシルジメトキシシラン、シ クロヘキンルメチルジメトキシシラン、シクロヘキシル メチルジエトキシシラン、2-ノルボルナンメチルジメト キシシランなどのジアルコキシシラン類が例示される。 【0079】 nが2である場合には、式(i)で示され るケイ素化合物は、下記式 (it) で示されるジメトキシ to 化合物であることが好ましい。

【0081】式中、R* およびR* は、それぞれ独立 ペンテニル糕、緊機シクロペンテニル基、シクロペンタ ジェニル基、置換シクロペンタジエニル基、あるいは、 Siに隣接する場場が2級影響または3級設案である際 化水素基を示す。

【0082】 このような武 (ii) で示されるケイ素化合 物としては、たとえば、ジシクロペンチルジメトキシシ ラン、ジシクロペンテニルジメトキシシラン、ジシクロ ペンタジエニルジメトキシシラン、ジャ-プチルジメトキ シシラン、ジ(2-メチルシクロペンチル)ジメトキシシ ラン、ジ(3-メチルシクロベンチル)ジメトキシシラ ン、ジ(2-エチルシクロペンチル)ジメトキシシラン、 ジ(2,3-ジメチルシクロベンチル)ジメトキシシラン、 ジ {2.4-ジメチルシクロペンチル} ジメトキシシラン。 【0083】ジ(2,5-ジメチルシクロベンチル)ジメト キシシラン、ジ(2.3-ジェチルシクロベンチル)ジメト キシシラン、ジ(2.3.4-トリメチルシクロベンチル)ジ メトキシシラン、ジ(2,3,5-トリメチルシクロベンチ ル) ジメトキシシラン、ジ(2.3.4.トリエチルシクロベ ンチル) ジメトキシシラン、ジ (テトラメチルシクロペ ンチル) ジメトキシシラン、ジ (テトラエチルシクロベ 40 ンチル) ジメトキシシラン、ジ (2-メチルシクロベンテ ニル) ジメトキシンラン、ジ (3-メチルシクロベンテニ ル) ジメトキシシラン、ジ (2-エチルシクロベンテニ ル) ジメトキシシラン、ジ (2-n-ブチルシクロベンテニ ル) ジメトキシシラン、ジ (2.3 ジメチルシクロベンテ ニル) ジメトキシシラン、ジ (2.4-ジメチルシクロベン テニル) ジメトキシシラン、ジ (2.5-ジメチルシクロベ ンデニル) ジメトキシシラン、ジ (2.3.4-トリメチルシ クロベンテニル) ジメトキシシラン、ジ (2.3.5.トリメ チルシクロペンテニル) ジメトキシンラン、ジ (2.3.4- so

トリエチルシクロペンテニル〉ジメトキシシラン、ジ (テトラメチルシクロペンテニル) ジメトキシシラン。 ジ (テトラエチルシクロベンテニル) ジメトキシシラ ン、ジ (2-メチルシクロベンタジエニル) ジメトキシシ ラン、ジ(3-メチルシクロペンタジエニル)ジメトキシ シラン、ジ(2-エチルシクロベンタジエニル)ジメトキ シシラン。ジ (2-n-ブチルシクロペンテニル) ジメトキ シシラン、ジ(2.3-ジメチルシクロペンタジエニル)ジ メトキシシラン、ジ(2,4-ジメチルシクロペンタジエニ ル) ジメトキシシラン、ジ (2.5-ジメチルシクロペンタ ジェニル) ジメトキシシラン ジ (2.3-ジェチルシクロ ベンタジエニル) ジメトキシシラン、ジ (2,3,4-トリメ チルシクロペンタジエニル)ジメトキシシラン、

【0084】ジ(2,3,5~トリメチルシクロベンタジエニ ル) ジメトキシシラン。ジ (2.3.4-トリエチルシクロベ ンタジエニル) ジメトキシシラン、ジ(2,3,4,5-テトラ メチルシクロベンタジエニル:ジメトキシシラン、ジ (23 45-テトラエチルシクロペンタジエニル) ジメト キシシラン、ジ(1,2,3,4,5-ペンタメチルシクロペンタ に、シクロペンチル基、置機シクロペンチル基、シクロ 20 ジエニル) ジメトキシシラン。ジ(1,2,3,4,5-ペンタエ チルシクロペンタジエニル)ジメトキシシラン、ジャーア ミル-ジメトキシシラン、ジ (α,α'-ジメチルベンジ ル) ジメトキシシラン、ジ(アドマンチル) ジメトキシ シラン、アドマンチル・ι・プチルジメトキシシラン、シ クロベンチル-ε-ブチルジメトキシシラン、ジイソプロ ピルジメトキシシラン、ジs-ブチルジメトキシシラン、 ジェアミルジメトキシシラン イソプロビル・s-プテル ジメトキシシランなどが挙げられる。

> 【0085】 nが3である場合には、トリシクロペンチ ルメトキシシラン。トリシクロペンチルエトキシシラ ン、ジシクロペンチルメチルメトキシシラン、ジシクロ ペンチルエチルメトキシシラン、ジシクロペンチルメチ ルエトキシシラン、シクロペンチルジメチルメトキシシ ラン、シクロペンチルジエチルメトキシシラン、シクロ ベンチルジメチルエトキシシランなどのモノアルコキシ シラン類などが挙げられる。

【0086】本祭明に係る第2のオレフィン商合勉提 は、「I」前記固体状テクン触媒成分(A)と、有機ア ルミニウム化合物触媒成分(B)との存在下にオレフィ ンを予備重合してなる予備重合触媒成分と、必要に応じ て、[11] 有機アルミニウム化合物触媒成分(B)およ び/または「HI] 哲子供与体(C)から形成されてい

媒成分(A)と、有機アルミニウム化合物触媒成分 (B) との存在下、原体状チタン触媒成分(A) 1g当 り0.1~1000g、好ましくは0.3~500g、特 に好ましくは1~200gの量でオレフィンを予備革合 させることにより形成される。

【0087】前記予備重合触媒成分は、固体状チタン触

【0088】予機維合では、後述する本業合における系

内の無謀機度よりも高い機能の無謀を用いることができ る。予備革合における固体状チタン触媒成分(A)の勝 度は、後述する不活性炭化水素媒体 ! リットル当り、チ タン照子換算で、通常約0.001~200ミリモル、 好ましくは約0.01~50ミリモル、特に好ましくは 0.1~20ミリモルの範囲とすることが望ましい。 【0089】有機アルミニウム化合物糖媒成分(B)の | 量は、関体状チタン触媒成分(A) 1g当り0.1~1 000g、軽ましくは0.3~500gの適合体が生成 するような量であればよく、選体状チタン触媒成分 (A) 中のチタン原子1モル当り、通常約0.1~30 0モル、好ましくは約0.5~100モル、特に好まし くは1~50モルの量であることが望ましい。 【0090】本発明では必要に応じて、予備重合に上途 の複数の原子を介して存在する2個以上のエーテル結合 を有する化合物あるいは後述するような電子供与体 (h) を用いることもできる。この際には、これらの化 合物は、固体状チタン触媒成分(A)中のチタン原子1 モル当り、0.1~50モル、好ましくは0.5~30モ ル、さらに好ましくは1~10モルの量で用いられる。 20 【0091】予備業合は、不活性炭化水素媒体にオレフ インおよび上部の触媒成分を加え、滚和な条件下に行う ことができる。この際用いられる不活性炭化水素媒体と しては、具体的には、プロバン、ブタン、ペンタン、ヘ

キサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデカン、灯油

などの脂肪族炭化水素;シクロベンタン、シクロヘキサ ン、メチルシクロベンタンなどの脂漿族炭化水素;ベン

ゼン、トルエン、キシシンなどの芳香族炭化水素;エチ

レンクロリド、クロルベンゼンなどのハロゲン化炭化水

る。これらの不活性股化水素媒体のうちでは、とくに脂 防放股化水素を用いることが好ましい。このように、不 活性炭化水素燃体を用いる場合、予備率合はバッチ式で 行うことが母ましい。また、オレフィン自体を解媒に予 備重合を行うこともできるし、火質的に溶媒のない状態 で予備集合することもできる。

[0092] 予傭重合で使用されるオレフィンは、後述 する本意合で使用されるオレフィンと同一であっても、 異なっていてもよく、具体的には、プロビレンであるこ 10 とが好ましい。

【0094】予備重合は、上記のように、固体状チタン 触難成分1 g当り約0.1~1000g、粧むくは約 0.3~500g、粋に好ましくは1~200gの整合 体が生成するように行うことが編ましい。

【0095】予備重合に用いることができる電子供与体 (h)としては、宝潔含有化合物、機業含有化合物、機 含有化合物などを挙げることができる。このような産業 含有化合物としては、具体的には、以下に示すような化 合物を用いることができる。

[0098]

来、あるいはこれらの混合物などを挙げることができ so 【化4】

[0097]

36

【0098】などの2,6-置換ビペリジン類: [0099]

【0100】などの2.5-置換ビベリジン類:N.N.N.N.N. テトラメチルメチレンジアミン、 8.3.81 .81 -テトラエチ ルメチレンジアミンなどの置換メチレンジアミン類:1. [K6]

3-ジベンジルイミダゾリジン、1,3-ジベンジル-2-フェ ニルイミダブリジンなどの微湊イミダブリジン類など。 【0101】燐含有化合物としては、具体的には、以下 (15)

に示すような部リン酸エステル額を用いることができ る。トリエチルホスファイト、トリカープロピルホスファ イト、トリイソプロビルホスファイト、トリn・プチルホ スファイト、トリイソプチルホスファイト、ジエチルn・

どの帯リン酸エステル糖など。 101031 プチルホスファイト、ジエチルフェニルホスファイトな [127]

【0104】などの2.6-騰換テトラヒドロビラン類; [0105] [(68]

【0106】などの2,5-置換テトラヒドロビラン類な ど。本苑明に係るオレフィン重合触媒は、懸濁電合など の被相重合法あるいは気相重合法のいずれにおいても使 用することができる。

【0107】 重合に用いられるオレフィンとしては、エ ザレン、および炭素数が3~20のオレフィン、たとえ はプロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル・1・ベンテン、1・オクテン、1-デセン、1-ドデセ ン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセ ン、1-エイコセン: 炭素数が5~20の繋状オレフィ ン、たとえばシクロペンテン、シクロヘブテン、ノルボー

【0102】また、酸素含有化合物としては、以下に示 すような化合物を用いることができる。

CHs

ルネン、5~メチル・2~ノルボルネン、テトラシクロドデ セン、2-メチル1.4.5.8-ジメタノ-1.2.3.4.4a.5.8.8a-オクタヒドロナフタレンなどを挙げることができる。さ 30 らにスチレン、ビニルシクロヘキサン、ジエンなどを用 いることもできる。

【0108】本重合が液相重合の反応形態を採る場合、 反応容據としては、上述の予備命合の際に用いた不活性 炭化水素と関様の不活性炭化水素を用いることもできる し、反応条件下において液状のオレフィンを用いること もできる。

【0109】本発明に係るオレフィン組合触媒を用いた 重合においては、固体状チタン触線成分(A) (または 予備重合触媒成分)は、金合容積1リットル溢りT(原 40 子に換算して、通常は約0.601~0.5ミリモル、好 ましくは約0.005~0.1ミリモルの量で用いられ る。また、有機アルミニウム化合物触媒成分(B)は、 策合系中の固体状チタン触媒成分(A)(または予備重 合触媒成分) 中のチタン原子1モルに対し、金属原子 が、通常約1~2000モル、好ましくは約5~500 モルとなるような量で用いられる。必要に応じて用いら れる電子供与体 (C) は、有機アルミニウム化合物成分 (B) の金属原子1モルに対し、通常約0.001モル ~10モル、好ましくは0.01モル~2モルとなるよ うな量で用いられる。

【0110】本重合時に、水薬を用いれば、得られる重合体の分子量を調節することができ、メルトフローレートの大きい重合体が得られる。本発明において、オレフィンの低合法度性、通常、約20~200℃、好ましくは約50~150℃に、圧力は、通常、常圧~100kg/cm²、好ましくは約2~50kg/cm²に設定される。本発明の重合方法においては、重合を、回分式、半途線性、運輸式、砂管なの何かのが除においては、重合を、回分式、半途線性、運輸式の何かのが除においては、14行うことがで

て行うこともできる。
【0111】上記のようなオレフィン東合触媒を用い
て、オレフィンを重合または共進合させることにより
、機製粘度【ng が0.01~100d/g、好ましくは
0 1~50dl/gの最合体を得ることができる。

きる。さらに複合を、反応条件を変えて2段以上に分け

【0112】上記のようにして得られたオレフィン系重 合体には、必要に応じて耐熱安定剤、耐酸安定剤、帯電 防止剤、アンチブロッキング剤、滑剤、糠剤、麻料、 、 無機あるいは有機充填剤などを配合することもでき る。

【0113】なお本発明のオレフィン重合触媒は、上記 20 のような各成分以外にも、オレフィン重合に有用な他の域分を含むことができる。

[0114]

【発明の効果】本発明のオレフィン重合触燃は、高い重 合活性でオレフィンを集合することができる。また、本 発明のオレフィン重合触媒は、粒径が揃い、微粉量が少 なく、かつ高密度が高く、しかも立体規則性が高いオレ フィン (美) 重合体を製造することができる。

[0115]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体 30 的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

シウム95,2g, デカン422ml および2-エチルへ

[0116]

[実施例1]

【米郎四1】 『選体状チタン触媒成分「A】の淵製『 郷水塩化マグネ

度にて機料下保持した。その後、熟慮過にて固体筋を状 版し、この個体部を2 7 5 m; の四塩化チタンにて再懸 満させた後、再び110でで2時間、加熱した。 加熱杯 了後、再び熱補過にて固体都を採取し、110でのデカ ンおよびへキサンにて、洗液中に追離のチタン化合物が 検出されなくなるまで充分洗浄した。 以上の検性によっ 可測型した固体状チタン燃媒成分 [A]は、デカンスラ リーとして保存したが、この外一部を触媒組成を調べる 目的で乾燥した。このようにして得られた固体状チタン 粉解成分 [A] の組成は、チタン2・2 環景%、ペーツベンタ ーイソプロビルー[3・ジメトキシブロバン173 重量

(2-エチルハキシル基) 0.1 重量%であった。 [0118] [喰合] 内存債2リットルのオートクレー プに精製ハキサン750mlを強入し、60℃、プロピ レン雰囲気にてトリエチルアルミニウムの、75ミリモ ル、シクロヘキシルメチルジメトキシシラン (CMM

%、デカン5、4 重量%および2-エチルヘキサノール

S) 0.075ミリモルおよび調体状チタン触媒成分[A] をチタン原子換算で0.0075ミリモル装入した。

[0120]

【実施例2】

「予備富金地域成分 [B] の線則 4 0 0 m I の機 P 落 付き回シロガラス製反応器に藍藻等圏気下、精勢へキサ ン100 m I , 制リエチルアルミニウム3 ミリモルおよ ひ上記実施例 I で調製した同体状チタン触機成分 [A] をチタン原子機製で I , 0 ミリモル 形面 L た後、3 2 リ ットル/時期の速度でプロビレンを 1 時間反応器に供給 した。 표合態度は 2 0 でに帰った。

【0121】プロピレンの供給が終了したところで反応 器内を零業で置換し、上提級の除去および精製へキサン の添加からなる洗浄操作を2回行った後、精製へキサン で再熟機し、触媒類に全量移液して予備蛋合熱媒成分 【B】 零得元

【0122】 [重合] 内容箱2リットルのオートクレー プに精製n-ヘキサン 750 ml を装入し、60℃、プロ ピレン雰囲気にてトリエテルアルミックム0,75ミリ 50 モル、シクロヘキシルメチルジメトキシシラン0,75

ミリモルおよび予備省合触線成分 [B] をチタン原子機 値で0.0075ミリモル装入した。

【0123】 装入後、水素200ml を導入し70℃に 昇福した後、これを2時間保持してプロビレンの重合を 行った。電合中の圧力は7kg/cm2-Gに保った。重 台終了後、生成関体を含むスラリーを譲渡し白色粉末と 液相部に分離した。乾燥後の白色粉末状器体重合体の収 **数は、398ヶであり沸騰へブタンによる抽出残率9** 9.0%, MFRは4.0 dg/min、見掛端比重は 0 42g/mi であった。一方液柱部の激縮により密 媒可容性流合体1.2gを得た。したがって、活性は5 3100g-PP/mmoI-Tiであり、全体におけ る1.1 (t.I.I.) は98.7%であった。

101241 [定旅艇3]

「固体状チタン触媒成分 [C] の調製] 110℃で、2-イソベンチル-2-イソプロビル-1,3-ジメトキシプロパン を0.81 g加えた以外は実施例1と同様にして、損体 状チタン触媒成分 [C] を誤製した。得られた関体状チ タン触媒成分 [C] の組成分析結果を表2に示す。 【0125】 [集合] 關体状チタン触媒成分 [C] を用 いた以外は実施例1と同様にして単合を行った。結果を

表1に示す。 [0126]

[家施例4]

[予備業合触媒 [D] の調製] 固体状チタン触媒成分 [C]を用いた以外は実施例2と関様にして予備報合を 行い予備重合触媒 [D] を調製した。

【0127】 [重合] 予備重合触媒 [D] を用いた以外 は実施例2と同様にして重合を行った。結果を表1に示 30 寸。

[0128]

[実施例5]

[固体状チタン触媒成分 [E] の襲製] ~20℃から1 10℃への昇温を2時間かけて行い、110℃で2-イソ ベンチル-2-イソプロビル-1.3-ジメトキシプロバンを O 81g添加した以外は実施例1と同様にして、関体 状チタン触媒成分「E]を凝製した。得られた関体状チ タン触媒成分 [E] の組成分析結果を表2に示す。

いた以外は実施例1と開様にして重合を行った。結果を 表1に示す。

[0130]

[実施例6]

「関体状チタン触媒成分 [F] の調製 園化マグネシウ ム溶液に加える2-イソベンチル-2-イソプロビル・1.3.ジ メトキシブロパンの量を24.9gとし、110℃で加 える2-イソベンチル-2-イノプロピル-1,3-ジメトキシブ ロバンを1.62gとした以外は実施例1と関機にし て、個体状チタン触媒成分「F]を課製した。得られ

た、 国体状チタン軸螺戒分「F」の縄成分折結果を表2 に示す。

【0131】 「報合」 国体状チタン 触媒成分「F」を用 いた以外は実施例1と同様にして重合を行った。結果を 変1に示す。

[0132]

【実施例7】

「調体状チタン触媒成分 [G] の調製 | 塩化マグネシワ ム密液に加える2-イソペンチル-2-イソプロビル-1.3-ジ 10 メトキシプロバンを24.0gとし、110℃で加える2 -イソベンチル-2-イソプロピル-1.3-ジメトキシプロバ ンを1.62gとした以外は箕施例1と間様にして、間 体状チタン触媒成分「GTを調製した。得られた固体状 チタン触媒成分 [G] の組成分析結果を表2に示す。 【0133】 [賞合] 脚体状テタン触媒成分 [G] を用

いた以外は実施例1と同様にして重合を行った。 結果を 表1に示す。

[0134]

【比較例1】

[関体状チタン触媒成分 [H] の課製] 塩化マグネシウ ム溶液に加える2-イソベンチル-2-イソブロビル-1,3-ジ メトキシプロパンの代わりに無水フタル酸を21 3g を加え、110℃で加える2-イソペンチル-2-イソブロ ビル-1.3-ジメトキシプロパンの代わりにフタル酸ジイ ソプチルを5.22g加えた以外は家族側1と間様にし て、脳体状チタン触媒成分[H]を調製した。

【0135】[重合] 固体状チタン触媒成分[H] を用 いた以外は実施例1と阿様にして重合を行った。結果を 表1に示す。

[0136]

【実施例8】

[固体状チタン触媒成分[1]の誤製]無水塩化マグネ シウム95.22 テトラヒドロフラン1800mlお よびデカン305mlを加熱激流させて均一溶液とした 後、この溶液中に2-イソベンチル-2-イソプロビル-1.3-ジメトキシプロパン31.1gを添加し、さらに、1時 間加熱灘流した。このようにして得られた均一溶液を室 縲に冷却した後、-20℃に保持した四塩化チタン20 0ml中にこの均一溶液の75mlを1時間にわたって 【0129】 [第合] 顕体状チタン触媒成分 [E] を用 40 顕下端入した。婦人終了後、この混合液の温度を3時間 かけて60℃に昇温し、60℃に達したところで2-イン プロピル-2-イソペンチル-1.3-ジメトキシプロパン2. 02gを添加し、これより2時間間温度にて撹拌保持し た。その後、熱濾過にて固体部を採取し、この固体部を 275mlの肥塩化チタンに再懸濁させた後、2時間か けて110℃に界濃し、2時間加熱した後、再び熱濾湯 にて関体部を採取した。この関体部をさらに275m1 の四塩化チタンに再懸濁させた後、110℃で2時間加 熱し、加熱終了後、熱纖渦にて渦体部を採取した。11 ○℃のデカンおよびヘキサンにて溶液中に遊離のチタン

化合物が輸出されなくなるまで充分洗浄した。以上の機 作によって誤製した器体を乾燥し器体状チタン触媒成分 「1] を得た。得られた個体状チタン触媒成分「1] の 総成分析結果を表2に示す。

【0137】 [重合] 脳体状チタン触媒成分 [1] を用 いた以外は実施例1と関様にして重合を行った。 結果を 表1に示す。

[0138]

【寒施例9】

[調体状チタン触媒成分[]]の淵製] 無水塩化マグネ シウム62.0g、デカン469m1およびチタンテト ラブトキシド469m1を130℃で2時間加熱して均 一溶液とした後、この溶液中に2-イソベンチル-2-イソ プロビル-1.3-ジメトキシブロパン20.2gを添加し、 さらに、130℃で1時間保持した。このようにして得 られた均…溶液を室淵に冷却した後、-20℃に保持し た四塩化チタン200ml中にこの均一溶液の115m 1を1時間にわたって滴下装入した。装入終了後、この 混合液の温度を4時期かけて110℃に昇温し、110 °Cに溶したところで2-イソプロビル-2-イソベンチル-1. 20 適体状チタン触媒成分 [L] を得た。 3-ジメトキシプロパン4.04gを添加し、これより2 時間同温度にて攪拌保持した。その後、熱濾湯にて原体 部を採取し、この固体部を275mlの四塩化チタンに 再懸濁させた後、110℃に昇温し、2時間加熱した。 加納終了後、再び熱濾湖にて固体部を採取し、110℃ のデカンおよびヘキサンにて溶液中に遊離のチタン化合 物が検出されなくなるまで完分洗浄した。以上の操作に よって調製した固体を乾燥し固体状チタン触媒成分

[]]を得た。得られた固体状チタン触媒成分[]]の 組成分析結果を表2に示す。

【0139】「瀬合〕固体状チタン触媒成分「1〕を用 いた以外は実施例1と間様にして乗合を行った。結果を 表1に示す。

[0140]

[実施例10]

[国体状チタン触媒成分 [K] の調製] 無水塩化マグネ シウム62.0g、デカン400m1、2-エチルヘキサ ノール309.6mlおよびチタンテトラブトキシド2 28.4mlを130℃で2時間加熱して均一溶液とし た後、この溶液中に2-イソペンチル-2-イソプロビル-1. 40 3-ジメトキシブロバン20 2gを添加し、さらに、1 30℃で1時間保持した。このようにして得られた均一 裕液を崑温に希却した後、-20℃に保持した四塩化チ タン200ml中にこの均一終液の115mlを1時間 にわたって滴下装入した。装入終了後、この混合液の温 渡を4時間かけて110℃に軽温し、110℃に墜した ところで2-イソプロピル・2-イソペンチル-1.3-ジメトキ ジプロパン4.04gを添加し、これより2時間間温度 にて攪拌保持した。その後、熱濾過にて関体部を採取

し、この個体部を275mlの四塩化チタンに再船署さ せた後、110℃に昇温し、2時間加熱した。加熱終了 後、再び熟濾過にて固体部を探散し、110℃のデカン およびヘキサンにて溶液中に遊離のチタン化合物が検出 されなくなるまで充分洗浄した。以上の操作によって満 製した関体を乾燥し関体状チタン触媒成分「K」を得 た。得られた個体状チタン触媒成分 [K] の組成分析結 果を表2に深す。

【0141】 [重合] 關体状チタン触媒成分 [K] を用 いた以外は実施例1と関様にして癒合を行った。結果を 表1に示す。

[0142]

[比較例2]

[選体状チタン触媒成分 [L] の調製] 塩化マグネシウ ム溶液に加える2-イソベンチル-2-イソプロビル-1.3-ジ メトキシプロバンの代わりに無水フタル酸を21.3g 加え、110℃で加える2-イソベンチル-2-イソプロビ ル-1.3-ジメトキシプロパンの代わりにフタル酸ジイソ プチルを2.61g加えた以外は実施例8と間様にして

【0143】 [重合] 固体状チタン触媒成分 [L] を用 いた以外は実施例1と同様にして重合を行った。結果を 表1に示す。

[0144]

[比較例3]

[関体状チタン触媒成分 [M] の調製] 塩化マグネシウ ム溶液に加える2-イソペンチル-2-イソプロビル-1.3-ジ メトキシプロパンの代わりに無水フタル酸を11 8g 加え、110℃で加える2-イソペンチル-2-イソプロピ ル-1.3.ジメトキシブロパンの代わりにフタル酸ジイソ プチルを3.39 g 加えた以外は実施例9と間様にして 関体状チタン触媒成分 [M] を得た。

【0145】 「銀合] 路体状チタン触媒成分「M」を用 いた以外は実施例1と同様にして策合を行った。結果を 老1に示す。

[0146]

[比較例4]

「調体状チタン触媒成分 [N] の識製] 塩化マグネシウ ム溶液に加える2-イソベンチル-2-イソブロピル・1,3.ジ メトキシプロバンの代わりに無水フタル酸を11.8 g 加え、110℃で加える2-イソベンチル-2-イソプロビ ル-1.3-ジメトキシプロパンの代わりにフタル╋ジイノ プチルを3.39 g 加えた以外は実施例10と同様にし て履体状チタン触媒成分[N]を得た。

【0147】 「重合」関係状チタン触媒成分「N」を用 いた以外は実施例1と開係にして重合を行った。結果を 表1に示す。

[0148]

[21]

332

	## 1									
	電子供与体	活性 g-PP/iM-Ti	t-1. l. (%)	MFR dg/min.	見かけ嵩比圏 g/m l					
実施例!	CMMS	42, 500	98, 4	3, 6	0.40					
突施例 2	CMMS	53, 100	98.7	4, 0	0, 42					
実施例 3	CMMS	50, 600	98, 1	4, 0	0, 39					
実施例 4	CMMS	53, 100	98, 7	4, 0	0, 42					
実施例 5	CMMS	53, 900	98, 2	1, 9	0, 42					
実施例 8	CMMS	48, 600	98.5	2. 2	0, 42					
実施例 7	CMMS	52, 500	98, 4	2, 3	0, 44					
実施例 8	CMMS	38, 600	98.0	4, 5	0, 40					
実施例 9	CMMS	39, 800	98. 2	5, 0	0, 41					
実施例10	CMMS	40, 200	98, 1	4. 2	0, 40					
比較例1	CMMS	24. 300	98, 0	5, 2	0, 45					
比較例 2	CMMS	20, 100	97.6	8, 1	0. 42					
比較例3	CMMS	21, 500	97, 7	8, 2	0, 41					
比較例 4	CMMS	22, 060	97.5	7.0	0.40					

[0149]

表 2

固体状触媒成分	Мв	Τi	C 2	IPAMP	デカン	2-エテルヘキソキシ筌
[A]	15	2, 2	60	17.3	5.3	0. 2
[C]	15	2.7	58	19.3	4.8	0.2
[E]	18	2.2	59	15.3	5, 3	0, 2
[F]	17	2.3	62	11.6	6,8	0.3
[G]	16	2.4	63	10.9	7,4	0,3
[1]	18	2.0	62	15.2	2.6	0, 2 °
[J]	16	3, 0	58	17.6	5, 2	0, 2 **
[K]	17	3, 2	59	18, 3	4.2	0,2 ***

IPAMP: 2-イソベンチル-2-イソプロピル-1.3-ジメトキシプロバン

【製画の簡単な説明】

【図1】 本発明に係るオレフィン重合触媒の調製工程を 示す説明図である。 【送2】本発明に係るオレフィン重合触媒の講製工程を 示す説明図である。

^{*} テトラヒドロフラン

^{##} プトキシ鏊

^{***} ブトキシ蟇および2-エチルヘキソキシ蟇

